#### (19)日本国特許庁(JP)

## (12) 公開特許公報(A)

#### (11)特許出願公開番号

# 特開平7-196478

(43)公開日 平成7年(1995)8月1日

(51) Int.Cl. <sup>8</sup>	設別記号	庁内整理番号	FΙ	技術表示箇所
A61K 9/4	E			
A 2 3 L 1/0	C			•
A 6 1 J 3/0	,			
A 6 1 K 47/4	В			
			審査請求	未請求 請求項の数2 FD (全 14 頁)
(21)出願番号	特願平5-351267		(71)出願人	594018902
				杉井 甫
(22)出願日	平成5年(1993)12	平成5年(1993)12月30日		静岡県藤枝市小石川町4丁目8-23
		•	(72)発明者	杉井 甫
				静岡県藤枝市小石川町4丁目8-23
			(74)代理人	弁理士 吉川 晃可
			,	
				•

(54) 【発明の名称】 安全性の高い食品及び医薬品用ソフトカプセル

(57)【要約】

【目的】医薬品及び食品用のソフトカプセルにおいて

- 1. 菜食主義者や宗教的理由あるいは動物性タンパク質にアレルギーを示す人なども安全に食することができ、かつ体内での医薬品・食品成分の吸収が容易で、耐熱性・耐湿度性の高いカプセルを得ること。
- 2. カロチン類含有ソフトカプセルにおいて内容液中に 増粘剤・分散剤などのいわゆる添加物を含まないカプセ ルを得ること。

【構成】1. ソフトカプセル皮膜成分として寒天又は低分子寒天及び親水性の植物由来の可食性高分子及び可塑剤からなる医薬品・食品用新ソフトカプセル。

2. カプセル内容液としてカロチン類、ビタミンE類、 その他の有効成分及び食用植物油からなり、増粘剤、分 散剤などのいわゆる食品添加物を含まない食品及び医薬 品用新ソフトカプセル。

**BEST AVAILABLE COPY** 

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】二重又は三重構造の吐出口 (ノズル) の内側の吐出口からカプセル内容液を又外側の吐出口からカプセル内容液を又外側の吐出口からカプセル皮膜液をポンプ又は重力により一定速度で、油液中又は気体中に吐出し、振動、衝撃、カプセル液と油液又は気体との流速差等何らかの物理的力により、この吐出液を一定間隔で切断し、油液又は気体とカプセル皮膜液との界面又は表面張力により、この切断部を直径0.3mm~20mmの球状のソフトカプセルとする方法により製したソフトカプセルにおいて、そのソフトカプセル皮膜が、下記の三つの成分からなり、動物性タンパク質を含まない易溶解性で可食性のカプセル皮膜であるプセル皮膜がる安全性の高い食品及び医薬品用ソフトカプセル。

#### 1) 易溶解性の造膜性基剤

水に溶解性で、その1%水溶液の粘度が70°Cで1000cps以下であり、動物性タンパク質を含まない可食性の高分子物質(アルギン酸及びその塩類、カラギーナン、デキストリンなど)

2) ゲル化及び造膜性基剤

寒天及び(又は)ゼリー強度 3 0 0 g / c m<sup>2</sup>以下の低 分子寒天

#### 3) 可塑剤

グリセリン、ソルビトールなど

【請求項2】1球中に1mg以上のカロチン類及びカロチン類の5倍量以上のビタミンEを含むソフトカプセルであり、カプセル内容液はカロチン類、ビタミンE、その他の有効成分及び食用植物油からなり、増粘剤、分散剤等のいわゆる食品添加物を含まない事を特徴とする安全性の高い食品及び医薬品用ソフトカプセル。

#### 【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、食品及び医薬品用のソフトカプセルに関する。

#### 【従来の技術及びその問題点】

1. 動物性タンパク質を含まない易溶解性のソフトカプセルについて

ソフトカプセルは一般にゼラチンをゲル化及び造膜性基剤とする皮膜により非水性液を封入した固形物であり、用途としては医薬品が多いが、最近では肝油、EPA、ニンニク油、月見草油等の健康食品、調味油等の一般加工食品、バスオイルカプセル、化粧品などの分野で使われている。製法としては、打ち抜き法(スタンピング法)と滴下法(ドリッピング法)の2種類が知られているが、一般には、スタンピング法の1種であるライナー式又はシェーラー式ロータリーダイ法及び滴下法の1種である液中硬化法が使われている。

【0002】従来のソフトカプセルは、その皮膜基剤として牛、豚などの恒温動物由来のゼラチンが用いられてきたが、ソフトカプセルの普及にともない、ゼラチンの

問題点として、次の様な点が指摘されている。

- 1) ゼラチンは、牛、豚等の恒温動物由来のタンパク質 であるため、菜食主義者や宗教上の理由等で摂取できな い人がいる。
- 2) ゼラチンは、牛、豚等の恒温動物由来のタンパク質であるが、人間も同じ恒温動物であるため、英国の牛の狂脳病など、牛、豚の病気あるいはゼラチンの製造工程における汚染菌、汚染物質は、植物由来原料に比し、人間に対する感染・汚染の危険度が高い。

【0003】3)ゼラチンは動物性タンパク質であるため、摂取後副作用としてアレルギーを示す人がいる。

4) 錠剤やハードカプセル等の他の固形剤に比し、ゼラチン製ソフトカプセルは耐熱性、耐湿性に劣り、保管上の問題点がある。一方、最近になりカプセル皮膜が寒天性のソフトカプセルも報告されているが、寒天は低温

(体温以下)の水に不溶性である。このため、この従来の寒天カプセルは服用後カプセル内容液を体内で放出するか否かを確認するための崩壊試験を行っても、体温(37°C)の人工胃液、水、人工腸液中では数時間以上たってもカプセル皮膜が溶解せず、有効成分であるカプセル内容液の放出が見られない。

【0004】カプセル内容液中の有効成分が体内で放出されなければ、これはソフトカプセルとしては致命的欠点である。又、従来の寒天カプセルは強度が低く、流通あるいは保管期間中のカプセルの割れ等の問題がある。このため現在市販のソフトカプセルは依然としてほとんどすべてがゼラチン製であり、前記の問題点は解決されていない。

【0005】2. カプセル内容液中に添加物を含まない カロチンソフトカプセルについて近年、健康食品あるい は医薬品等の有効成分としてカロチン類が注目されてい る。カロチンはビタミンAと同様、生体の健康維持に必 要な栄養素の一つであるが、最近では単なる栄養素とし ての効果以上に、循環器疾患や癌に対して予防効果を持 つことが医学界で相次いで報告され、注目されている。 【0006】このカロチンはやはり、通常の食事を通し て摂取するのが最も好ましいが、食事のみで充分量を効 率よく摂取するのは難しい為、栄養補助食品としてカロ チンを髙含有量で含む錠剤、ハードカプセル、ソフトカ プセル等が市販されている。カロチン類はピタミンAと 同様、空気酸化されやすい事から、カロチンの結晶(純 品) は窒素置換した密封容器で冷所保存する必要があ る。又、錠剤、ハードカプセル等の剤型では空気による 酸化に対してはやはり不安定であるため、カロチンを食 用油に溶解又は分散させ、ゼラチン製皮膜内に封入した カロチン高含有のソフトカプセルが一般に市販されてい

【0007】このカロチンは一般に室温では固体(粉末)であるが、ソフトカプセルは油性の液状物しかカプセル化できない為、市販のカロチン含有健康食品はカロ

チン又は、カロチン含有油液を原料としてこの所定量に対して、食用油、抗酸化剤などを加え、カプセル化可能な粘度の液状油としたのち、カプセル化している。しかし、カロチン又は、カロチン含有油液に単に食用油を加えただけでは、カロチンが重力により沈降し、経時的に油層とカロチンの沈降層とにソフトカプセル内で分離する。このため、市販品のほとんどは食品添加物の脂肪酸モノグリセライド(モノグリ)あるいはミツロウ等の増粘剤、分散剤を加えてカロチンの沈降を防ぎ、経時的な外観の変化のない商品としている。

【0008】しかし、健康食品は、加工食品や食品添加物の乱用による健康への悪影響を防ぐ目的で使われている面もあり、このような添加物の使用は、本来は好ましいことではない。このため、添加物を用いず、カプセル内容液が沈降・分離した商品も市販されている。しかし、カプセル内容液が経時的に2層に分離すると外観上やはり商品価値が落ち、添加物を使用しなくとも経時的に安定なカロチン製剤の開発が要望されている。

#### [0009]

#### 【問題を解決するための手段】

1. 動物性タンパク質を含まない易溶解性のソフトカプセルについて

ソフトカプセルの場合その製法上、膜基剤として用いる 素材が具備しなければならない物理的、化学的性質はい ろいろあるが、絶対的に必要な物性は熱によるゾルゲル 性である。このため、天然の可食性のゲル化素材につい て調査、研究したところ、水に易溶解性の可食性高分子 物質を造膜性基剤とし、これにゲル化造膜性基剤とし て、寒天又は低分子寒天及び可塑剤を加えた三種の成分 を組み合わせることにより、ソフトカプセル皮膜として 前記の問題点を解決できることを見出した。

【0010】なお、寒天及びその関連物質についてもさ らに検討した結果、ゼリー強度300g/cm<sup>2</sup>以下の 寒天(以下低分子寒天と称す)がカプセル成形に必要な 適度のゲル化能、造膜性を示し、良好なソフトカプセル を製することを見出した。しかし寒天は日本薬局方、米 国薬局方では次の様に定義している。「寒天1gに水6 5mlを加え、10分間絶えずかき混ぜながら煮沸して 溶かし、蒸発した水分を熱傷で補う。この液は澄明であ り、30~39° Cに冷却するとき弾力性のゲルとな り、これを加熱するとき、85°C以下で溶けない。」 【0011】これに対し、前記低分子寒天は30~39 ° Cで弾力性のあるゲルとはならず、85°C以下でも 溶解するため、通常の意味では寒天とは言えないが、原 料、製法的には分子量の低い寒天であるので、低分子寒 天として、本発明に加えた。本ソフトカプセルにおい て、皮膜のゲル化剤及び造膜成分として用いられる寒天 は、紅藻類の細胞壁成分で、主成分はアガロースであ

り、水に不溶性の食物繊維の多い食品として知られてい

る。低濃度で強力なゲル化能を示し、ゼリー強度は一般

的には400~500g/cm<sup>2</sup>以上である。

【0012】しかし、前述のとおり寒天は85° C以下の水には不溶性であるため、寒天のみを皮膜の造膜成分とするカプセルは、可塑剤を加えても日本薬局方のソフトカプセルの崩壊試験においても溶解せず、カプセル内容物を放出しない。医薬品、食品用ソフトカプセルは服用後体内(消化器)で崩壊し、有効成分であるカプセル内容液を体内に放出し、腸から吸収されることを前提としており、崩壊試験において内容液を放出しないというのは、医薬品、食品用ソフトカプセルとしては致命的な欠点である。

【0013】又、寒天はその粘度が高い関係で配合率を増やすことが困難であるため、カプセルの皮膜厚が薄く、カプセル強度も低い。このため、流通・保管時にスプセルが割れやすく商品価値を著しく損なう。従ってこの寒天カプセルのこれらの欠点を補う可食性高分子物質について調査した結果、体温以下の水に溶解しやすい質をした結果、体温以下の水に溶解しやすい質をした結果の可食性の高分子物質(アルギン酸及びその塩ローナン、キサンタンガム、ジェランガム、ロサンタンガム、デキストリン、ブルランなど)及じに入りセリン、ソルビトールなどの可塑剤を寒天とと適合し、カプセル強度も高めることができた。ここでいう水に溶解しやすい高分子物質とは、前記の物質に限定される可能である。

【0014】1) 動物性タンパク質を含まない物質であること。

- 2) 37° C以下の水に溶解し、その1%水溶液の粘度が70° C1000cps以下と低粘度であり、この水溶液を油中に滴下すると、界面張力により球状となること。
- 3) 可食性であること。又、ここでいう可塑剤とは、前 記物質に限定されるものではなく、一般のゼラチン製ソ フトカプセルの可塑剤として使用可能な物質(可塑剤、 保水性のある物質)で非動物性タンパク質であれば、代 替することも可能である。

【0015】又、前記以外の成分として、通常のソフトカプセルの皮膜に配合できる成分、例えば防腐剤、着色剤、不透明化剤、着香剤、矯味剤等も必要により適宜用いることができる。又、本ソフトカプセルの製法は、各皮膜成分の接着性(ヒートシール性)が少ないため、スタンピング法では製造することはできず、ドリッピング法によるものである。ドリッピング法の基本原理及び装置は次のとおりである。

【0016】二重又は三重の同心円状の吐出口(ノズル)の内側の吐出口からカプセル内容液を、又外側の吐出口からカプセル内容液を、又外側の吐出口からカプセル皮膜液を定量ポンプにより、一定速度で油液中に吐出し、振動、衝撃、カプセル液と油液との流速差等何らかの物理的力により、この吐出液を一定間

隔で切断し、油液とカプセル皮膜液(水溶液)との界面 張力で直径0.3~20mmの球形のソフトカプセルに する方法である。

【0017】2. カプセル内容液中に添加物を含まない カロチンソフトカプセルについて

カロチンのソフトカプセル製剤においてカロチンの空気酸化、沈降・分離に安定な油性の基剤について各種物質を調査・研究したところ、驚くべきことに、医薬品及び健康食品等において生体の必須栄養素として用いられるトコフェロール類(ビタミンE)を基剤としてカロチンを溶解又は分散させると、ソフトカプセル内で分離せず、空気酸化に対して安定であることを見出した。

#### [0018]

#### 【発明の効果】

1. 動物性タンパク質を含まない易溶解性のソフトカプセルについて

本発明請求項1のソフトカプセルは下記の作用、効果を 有する。

- 1. ゲル化剤及び皮膜基剤が水には不溶性の寒天でありながら、日本薬局方の崩壊試験に適合し、有効成分を含むカプセル内容液を体内で確実に放出する。
- 2. 動物性タンパク質を含まないため、アレルギーが少ない。
- 3. 植物性であるため、菜食主義者や宗教上の理由で動物由来の食品を摂取できない人、ゼラチンアレルギーの人でも食することができる。又、恒温動物由来の病気や汚染物質の危険性がない。

【0019】4. ゼラチンはその分子中にアミノ基、カルボン酸基を含む為、経時的に架橋反応をおこし、水に不溶化する。特に、カプセル内容液がアルデヒド類、還元性物質を含む場合は不溶化が起こりやすい。これに対し、本発明による皮膜成分はいずれも安定であり、耐熱性、耐酸性、対アルカリ性なども高く、経時的な崩壊時間の延長がない。

5. 本発明による皮膜成分はゼラチン製ソフトカプセルに比し、高温(40°C以上)、多湿でも軟化・変形・付着することがなく、保管・取扱いが容易である。

【0020】6. カプセル強度が高いため、流通時あるいは保管時の取り扱いが容易であり、カプセル破裂による商品価値の低下がない。

- 7. 本発明によるソフトカプセルはゼラチン製ソフトカプセルに比し、やわらかく、ロ中においてかみくだいて食することが容易である。
- 8. 本発明によるソフトカプセルはゼラチン製ソフトカ プセルとは異なり、寒天による食物繊維補給効果も有す ス

【0021】2. カプセル内容液中に添加物を含まない カロチンソフトカプセルについて

本発明の請求項2におけるカロチン含有ソフトカプセル の基剤として用いるビタミンE (トコフェロール) は室 温では非常に粘調な油液性で、それ自体生体の必須栄養 素として知られており、生体の老化や成人病の原因の1 つである体内のフリーラジカルの発生を防ぎ、癌、動脈 硬化、痴呆症などに対する効果が近年注目されている。

【0022】健康食品の領域でもカロチン、ビタミン E、ビタミンCの3つのビタミンは互いに協力して、生 体のすべての代謝系において、過酸化物質の発生を防ぐ 効果が認められ、酸化防止療法ピタミン剤としてここ数 年、欧米では急速に売り上げが伸びている。これらの商 品の製品形態はカロチン、ピタミンE、ピタミンCの3 成分を一剤中に配合したものか、又はそれぞれ単一成分 の製品などが市販されている。 3 成分を一剤に配合した 場合、服用するには便利である。しかし、ビタミンCは 水溶性のビタミンで服用後数時間で血中から消失するの に対し、カロチンとビタミンEは油溶性ビタミンで服用 後十数時間で血中から消失する。このように服用後の体 内動態、血中濃度が異なるものを一つの製品中に配合 し、同一の用法・用量で服用する事は医学的には好まし くない。医学的にはカロチンとピタミンEは一日1~2 回、ビタミンCは1日数回に分けて服用するのが好まし いが、3成分の単一製剤でこのように服用するのは、煩 雑となる。

【0023】従って、服用方法が同じ油溶性ビタミンのカロチンとビタミンEを一剤(ソフトカプセル)とし、服用方法が異なるビタミンC(一般には錠剤)との2剤で酸化防止療法を実施するのが好ましい。本発明によるビタミンEを基剤としたカロチンのソフトカプセルは次の効果を有する。

【0024】1. 市販のカロチン含有ソフトカプセル は、増粘剤・界面活性剤などの添加物を用いてカロチン がカプセル内で沈降・分離するのを防いでいる商品かあ るいは添加物を使わずにカプセル内でカロチンが沈降・ 分離した商品しかなかったが、本発明によるカロチン含 有ソフトカプセルは、生体の必須栄養素であるピタミン Eを基剤として溶解・分散させることにより、カロチン ・ビタミンE・食用油以外の成分を含まない、すなわ ち、添加物を含まない安全性及び安定性の高いソフトカ プセルを製することができる。ここでいう添加物とは、 本発明によるソフトカプセルの内容液調合時に有効成分 以外の食品添加物等を用いないの意味であり、原料とし て市販されているカロチン、カロチン油、ビタミンE、 ビタミンE油等に既に含まれている添加物、すなわちキ ャリーオーバーの添加物は含まれていない。又、カロチ ン、ビタミンE以外の有効成分、例えばビタミンD、D HA、EPAなどは添加物ではないので、配合できる。 【0025】2. 本発明によるソフトカプセルは体内の 吸収動態が類似しているカロチンとピタミンEを同一製 剤に配合したものであり、市販のビタミンCの単一製剤 と本剤とを併用することにより、より簡単に、しかも安

全に酸化予防療法用ビタミンを摂取できる。

- 3. ビタミンEはカロチンの抗酸化作用をも有してお
- り、この点でも本発明によるソフトカプセルは安全性・ 安定性が高い。

#### [0026]

【実施例】以下実施例をもって本発明を詳細に説明するが、本発明はこれらの実施例に限定されない。 請求項1 に対応する実施例について説明する。

#### 比較例1

表1のカプセル皮膜液及びカプセル内容液を調合し、以下スタンピング法の一種であるロータリーダイ法により製し、直径約8mmの球状のゼラチン製ソフトカプセルを得た。

[0027]

【表 1 】

比較例1

カプセル皮膜液		
配合物名	配合量	
ゼラチン	100重量部	
グリセリン	3 0 重量部	
水	80重量部	
カプセル内容被		
配合物名	配合量	
中鎖脂肪酸トリグリセリド	250昭/カブセル	

#### 【0028】比較例2

内容液として1%アセトアルデヒド含有中鎖脂肪酸トリグリセリドを用い、比較例1と同様に直径約8mmの球状のゼラチン製ソフトカプセルを得た。

比較例3

表2のカプセル皮膜液及びカプセル内容液を調合し、以下ドリッピング法により直径約8mmの球状のソフトカプセルを得た。

[0029]

【表2】

比較例3

カプセル皮膜液		
配合物名	配合盘	
寒天	2重量部	
グリセリン	1 重量部	
水	100重量部	
カブセル内容被		
配合物名	配合量	
中鎖脂肪酸トリグリセリド	250g/カブセル	

【0030】実施例1

プセルを得た。

表3のカプセル皮膜液及びカプセル内容液を調合し、以下ドリッピング法により直径約8mmの球状のソフトカ

[0031]

【表3】

実施例 l

カプセル皮膜液		
配合物名	配合量	
寒天	1 重量部	
カラギーナン	2 重量部	
グリセリン	3 重量部	
ж	100重量部	
カプセル内容被		
配合物名	配合量	
中鎖脂肪酸トリグリセリド	250 嘘/カプセル	

【0032】実施例2

[0033]

表4のカプセル皮膜液及びカプセル内容液を調合し、実 施例1と同様にしてソフトカプセルを得た。 【表 4 】

実施例2

カプセル皮膜液		
配合物名	配合量	
寒天	2.重量部	
アルギン酸ナトリウム	2重量部	
グリセリン	3 重量部	
水	100重量部	
カプセル内容被		
配合物名	配合盘	
中側脂肪酸トリグリセリド	250g/カプセル	

【0034】実施例3

[0035]

表5のカプセル皮膜液及びカプセル内容液を調合し、実

【表 5 】

施例1と同様にしてソフトカプセルを得た。

実施例3

カプセル皮膜液		
配合物名	配合量	
<b>寒</b> 天	2 重量部	
ジェランガム	2 重量部	
D-ソルピトール	2 重量部	
水	100重量部	
カプセル内容被		
配合物名	記合盘	
中鎖脂肪酸トリグリセリド	250 mg/カプセル	

【0036】実施例4

[0037]

表6のカプセル皮膜液及びカプセル内容液を調合し、実施例1と同様にしてソフトカプセルを得た。

【表 6】

実施例4

カプセル皮膜液		
配合物名	配合量	
寒天	2 重量部	
ローカストピーンガム	2 重量部	
ローソルピトール	3 重量部	
<b>*</b>	100重量部	
カプセル内容液		
配合物名	配合量	
中鎮脂肪酸トリグリセリド	250 嘘/カプセル	

【0038】実施例5

[0039]

表7のカプセル皮膜液及びカプセル内容液を調合し、実

【表7】

施例1と同様にしてソフトカプセルを得た。

実施例 5

カプセル皮膜液		
配合物名	配合量	
低分子寒天	5 重量部	
アルギン酸ナトリウム	5 重量部	
グリセリン	3 重量部	
<b>*</b>	100重量部	
カブセル内容液		
配合物名	配合量	
中額脂肪酸トリグリセリド	250 嘘/カプセル	

【0040】実施例6

た。

【0041】表8のカプセル皮膜液及びカプセル内容液

[0042]

を調合し、実施例1と同様にしてソフトカプセルを得

【表8】

#### 実施例6

カプセル皮膜液		
配合物名	配合量	
寒天	1 重量部	
カラギーナン	1 重量部	
グリセリン	3 重量部	
水	100重量部	
カプセル内容液		
配合物名	配合盘	
1%アセトアルデヒド含有	250 mg/カプセル	
中類脂肪酸トリグリセリド		

【0043】実施例7

【0044】表9のカプセル皮膜液及びカプセル内容液

[0045]

を調合し、実施例1と同様にしてソフトカプセルを得

【表 9】

实施例7

カプセル皮膜液		
配合物名	配合量	
低分子寒天	5 重量部	
カラギーナン	5 重量部	
グリセリン	3 重量部	
*	100重量部	
カプセル内容被		
配合物名	配合量	
1%アセトアルデヒド含有	250 嘘/カプセル	

中 鎖脂 肪酸トリグリセリド 【0046】尚、比較例1~比較例3、実施例1~実施例7のカプセルは、カプセル成形時、スタンピング法に おいてはライナー式ロータリーダイ自動カプセル成形機 の改良機を用いて成形し、カプセル成形後、乾燥、脱油、 選別工程を得て製したものである。上記の各カプセルについて各種評価試験を行ったので以下に示した。

【0047】1. カプセル内容液放出試験

日本薬局方崩壊試験のうち、規溶性の製剤用試験に従って比較例1~比較例3、実施例1~実施例7の各カプセルを検体として試験した。結果は表10のとおりであった。

【0048】 【表10】

#### カプセル内容液放出試験結果

换体名	試驗結果
比較例 1	第1液で20分以内に内容物を放出し、
	腸溶性試験としては不適合であった。
比較例 2	第1液2時間後、第2被1時間後では溶
	解せず、内容物の放出は認められず不適
	合であった。
比較例 3	岡 上
实施例 1	腸溶性試験適合であった。
実施例 2	同 上
实施例 3	同上
実施例 4	同 上
実施例 5	<b>周</b> 上
実施例 6	同 上
奥施例 7	同 上

【0049】表10の結果から明らかなように本実施例のカプセルはいずれも腸溶性崩壊試験適合であったのに対し、比較例はいずれも不適合であり、本実施例では以下の結果が認めれられた。

【0050】1)ゼラチンカプセルはカプセル内容液の成分(例:アルデヒド類)と反応してカプセル皮膜が不溶化するが(比較例2)、本実施例の皮膜は安定であった。

2) 寒天単独をゲル化・造膜成分とするカプセルはカプ セル内溶液の放出が認められず、医薬品及び食品用カプ セルとして最も致命的な欠点を有することが認められ た。

【0051】2. カプセル安定性試験

耐高温・耐高湿度に関する安定性を評価するため、試験したので以下に示す。比較例1~比較例3、実施例1~ 実施例7までのカプセル50球をとり、ガラス瓶に入れ、栓をしない状態で40°C、RH75%下に24時間保存し、保存後、カプセルの熱・湿気による外観変化及びカプセル同志あるいは瓶との付着性を評価した。結果を表11、表12に示した。

[0052]

【表11】

カプセル安定性試験結果

(高温・高湿度下での安定性試験結果)

検体名	試驗結果 (外観変化)	
比較例 1	カプセルが軟化し、	変形が認められた。
比較例 2	<b>同</b> .	上
比較例 3	外観の異状は認めら	<b>れなかった</b> 。
実施例 1	外観の異状は認めら	<b>られなかった</b> 。
実施例 2	同	Ł'
実施例 3	周	Ė
実施例 4	同	上
実施例 5	同	Ŀ
実施例 6	同	上
実施例 7	同	Ŀ

[0053]

【表12】

# カプセル安定性試験結果 (付着に関する安定性試験結果)

檢体名	試験結果(保存後、瓶をゆっくり逆さにし
	た時の各カプセルの瓶からの落
	下状况)
比較例 1	各カプセルどうしあるいは瓶との付着が認
	められ、瓶からカプセルは落ちなかった。
比較例 2	同 上
比较例 3	瓶からカプセルが落下し、各カプセルどう
	しの付着も認められなかった。
実施例 1	瓶からカプセルが落下し、各カプセルどう
	しの付着も認められなかった。
與施例 2	同 上
実施例 3	<b>周</b> 上
実施例 4	<b>見</b> 上
实施例 5	<b>周</b> 上
実施例 6	周 上
実施例 7	<b>同</b> 上

【0054】3. カプセルの強度

験したので結果を表13に示す。

カプセルの強度を評価するため、錠剤の硬度計で5 kg の荷重を30秒間加え、カプセルが破裂するか否かを試 [0055]

【表13】

#### カプセル強度試験結果

検体名		試験組	·····································
比較例	1	6 カプセルとも破る	殴しなかった。
比較例	2	同	上
比較例	3	6 カプセルとも破り	裂した。
実施例	1	6 カプセルとも破り	裂しなかった。
実施例	2	同	£
寒施例	3	Ą	Ŀ
<b>奥施例</b>	4	同	Ł
<b>奥施例</b>	5	同	Ŀ
実施例	6	同	Ŀ
実施例	7	周	Ŀ

【0056】表11~表13に示すように、本実施例のカプセルは、いずれも従来のカプセルに比し、耐高温性、耐高湿度性、付着性、カプセル強度等、安定性、取り扱いやすさ等の点ですぐれていることが認められた。

【0057】4. タンパク質の確認

比較例及び実施例の各ソフトカプセルについて、タンパ

ク質の定性反応(確認試験)として最も一般的な「ビュレット反応」を行い、タンパク質が含まれているか否かを確認した。結果を表14に示す。本実施例は陰性で、タンパク質は検出されなかった。

[0058]

【表14】

#### タンパク質検出反応「ピュレット反応」の試験結果

検体名	ピュレット	反応の試験結果	
比較例 1	陽	性	
比較例 2	陽	性	
実施例 1	陰	性	
実施例 2	陰	性	
実施例 3	陰	性	
実施例 4	陰	性	
実施例 5	陰	性	
実施例 6	陰	性	
実施例 7	is the second of	性	

【0059】以上のように本発明による動物性タンパク - 予備試験

質を含まない易溶解性のソフトカプセルは医薬品及び食品用のソフトカプセルとして、菜食主義者や宗教的理由あるいは動物タンパクにアレルギーを示す人なども安全に食することができ、かつ体内での医薬品・食品成分の吸収が容易で、耐熱性、耐湿度性も高く、従来のカプセルより優れていた。

【0060】 請求項2に対応する実施例について説明する。

カロチンの油性液の沈降分離に対するビタミンEの効果を確認するため、表15、表16に示す処方の油性液を調製し、直径約1.5cmのガラス製試験管に高さ10cmまで入れ、室温で静置し、カロチンの沈降の有無を1日後、7日後に観察した。

[0061]

【表15】

梭体名			
原料名	検 体 1	檢 体 2	徐 体 3
合成結晶β-カロチン	2.5%		2.5%
30%天然β-カロチン含有油性被		8.5%	
大豆袖	97.5%	91.5%	87.5%
モノステアリン酸グリセリド			5.0%
פָסעצ			5.0%

[0062]

【表16】

* * *	检 体 4	<b>枝</b> 体 5	核 体 6
原料名			_
合成結晶β-カロチン		2.5%	
30%天然 8-カロチン	8.5%		8,5%
大豆柚	81.5%		
モノステアリン酸グリセリド	5.0%		
ミツロウ	5.0%		
70%d-α-トコフェロール		97.5%	91.5%
含有油性液(ピタミンE)			

【0063】各原料はいずれもそのままの組成のものを 市販品として入手した。又、この検体1~6につき、遠 心分離機で3000rpmで15分間の負荷を加え、沈 降を加速させ分離の有無を確認した。結果は表17に示

すとおりであった。 【0064】

【表17】

				1	静徹時の沈降	歴時の沈降	遠心分離時の沈降
検	体	名	1 日 俊	7 日 後	·		
敦	体	1	+	++	++		
検	体	2	+	++	++		
検	#	3	_	-	-		
検	体	4	-	-	-		
検	体	5	<del>-</del>	-	±		
検	<b>体</b>	6	_	-	-		

- :上層・下層とも均一な溶液で沈降が認められない。
- ± :目視では沈降が認められないが、内溶液を別の容器に出し試験管の底を観察すると、カロチンの沈降層がみられる。
- + :試験管を光にすかしてみると、上層と下層とでカロチンによる着色度が異なるのが認められる。
- ++:カロチンの固体層と基剤の油の液体層との分離が目視により明らかに認められる。

【0065】添加物を用いず一般の食用油のみを基剤とした検体1、2ではカロチンの明らかな沈降分離が認められたのに対し、増粘剤・界面活性剤等の添加物を用いて、カロチンの沈降防止を行った検体3、4及び基剤としてビタミンEを用いた検体5、6は沈殿は認められず安定であった。

【0066】実施例1

表18の処方のカロチンの油性液を調合して、ソフトカ プセル内溶液とし、常法に従い、ロータリーダイ式ソフ トカプセル製造機により、ソフトカプセルを製した。

[0067]

【表18】

成分名	カプセル 1	カプセル 2	カプセル3
30%β-カロチン		<u>-</u>	
含有油性液	17g/カプセル	17頭/カプセル	17㎏/カプセル
中鎮脂肪酸			
トリグリセリド(食用油)	133㎏/カプセル	123㎏/カプセル	33㎏/カプセル
モノスラアリン酸			
グリセリド	<b>-</b>	5 嘘/カプセル	<u> </u>
ミツロウ	-	5 嘘/カプセル	_
70%d-α-トコフェロール	_	_	100歳/カプセル
合 計	150g/カブセル	150㎏/カプセル	150㎏/カプセル

【0068】このソフトカプセルは oval型で、カプセル皮膜重量は、95mgで、皮膜の組成はゼラチン100重量部、グリセリン25重量部であった。このカプセルにつき、6号規格ガラス管に入れ、密栓して、40°Cに2ヶ月間保存し、安定性を確認したところ、表19に示すとおり、本発明例(カプセル3)のカプセルは

安定であり、外観の異状は認められず、従来の添加物使 用カプセルと(カプセル2)同様に安定であった。これ に対し、添加物を含まないカプセル1は内容液が2層に 分離した。

【0069】 【表19】

	カプセル1	カプセノ	ν 2	カプセ	N 3	
	保存前と同じ濃い赤褐色の均一な					$ ag{1}$
1	フットボール型のソフトカブセル					Ì
	で殆ど無味・無臭である。					
保存前	カプセル内容物は赤褐色の均一な	同	左	同	左	
	油性液でカロチン由来の特異な味・					
	臭いがするが、異味・異臭はない。					
40℃2か月	カプセル内容物が2層に分離し、	カプセル内容物	の分離は			
保存後	内溶液が不均質となった。	みられなかった	•	同	左	

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

### **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

☐ BLACK BORDERS
$\square$ image cut off at top, bottom or sides
☐ FADED TEXT OR DRAWING
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.